Союз Советския Социалистическия Республик



росударственный камител СССР по далим изобратений и отпритий

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(61) Дополнительное и авт. свид-ву -

(22) 3an meno 07.08.79 (21) 2808343/23-05

с присоединением заявки 26 -

(23) Приоритет -

Опубликовано 15.10.81. Бюллетень № 38

Дата опубликования описания 15.10.81

(51) M. Ka.

au 872531

C 08 G 71/04

(53) УДК_{678.664} (088.8)

(72) Авторы изобретения М. М. Заелишвили, Р. Л. Капарава и Т. М. Картвелишви

(71) Запинтель

Институт физиологии им. И. С. Бериташвици

(54) СПОСОБ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛИУРЕТАНОВ

Изобретение относится к высокомолекулярным соединенням, а вмению к синтезу полкуретанов, нашедших широкое применение в различных областях техники.

Известен способ нолучения полнуретанов конденсацией в растворе динзоплана... тов с диолеми [1].

Недостатии известного способа — необходимость сивтеза дорогостоящих диизошканатов, потери растворимости полкуре танама в результате возникновения пространственных сшивок за счет взаимодей ствия уретановых группировок полимерных цепей с изописиативыми группания с образованием аллофанатиму структур и трупность 15 получения жинейных полимеров.

Наиболее близким к изобретению по технической сущности является способ получения полнуретанов поликонденсанией в растворе производных диолов с диаминами с последующим высаживанием полнуретана водой [2].

Недостатки такого способа получения полнуретанов – низкие выходы и низкие

вязкостиме карактеристики полимеров, обусловленные протеханием побочных процессов взениопействии хлорформиватимих группировок с растворителями и третичальна аминами, используемании в начество авпентора хиористого водорода, что приводит к гибели функциональных групп; тружность хранения и транспортировки бис-хиорформилов, обусловления легкостью их гипроинза, сопровождающийся образовань ем монобункиновальных примесей и увеличением давиения (при гидропизе выделяются СО4, НСВ), а также протежанием нитенсивной коррозии; неудобство работы с бисклорформиатами, большинство из которых жидкости; трудность очистки био- . хлорформиятов, обусловлениям их инсомимя температурская инпення, они очинаются шшь перегонкой в вакууме; кевозмошность синтеза инжейных помуретелов с боковыми функциональными группами (например ОН-группами), с когорыме клорформияты активио реагируЦель взобретения — получение полнуретака линейного строения, растворимого в органических растворителях, а также повышение променти его выхода.

Указанная выв достигается тем, что в качестве производных дионов используют активированные бис-нарбонаты дионов общей формулы

и поликонденсанию проводит при 75—120°С.
Полученные таким образом полкуретаны полностью растворима в органических растворителях, так мак М, М'-диметивформамид (ДМФА), М', К-диметиваютсямид,
М-метивинерролидов, М -крезов, смесь
тетрахноритана с фенопом (3:1). Приведенная визмость полученных полнуретанов.
О,5—1,6 дв/г в м-крезове, выход 69—
335
94% в зависимости от условий реакими
и природы активирующей группы.

Синтеспровенные поимеры характерызуются по приведенной визкости их растворов и данными ИК-спектрального ака-

Пример 1. Краствору 1,16 г (О;О1 мойя) гексаметилендивыва (ГМЛА) в 16,6 мя N , N-лиметинформамида добавамот 4,08 г активированного бис-карбона- 45 та на основе 1,3-пропанияона и п -нитрофенола при компатной температуре, Наблюдается разогревание реакционного раствора в ресумьтате экзотерынческой реакпик. Реакционную смесь переменивают при компатной температуре в течение 46 мих, а затем помещеют в силиконовую бенко ири 105°C (при компатной температуре возныер выпедает на раствора, при нагревания по 105°С - гомогенный раствор). Переменивание продолжают при 105 С в течение 2,5 ч и горячий реакпионили рествор выдивают в воду. Вы-

повина помныер отфильтромивают, прочывают этиловым синргом, экстрагируют синргом в антарате Соксиетта и сущет. Выход 88%; 'top 1,4 ди/г в м-кразоме пом 25°C, C 0,5 г/ди.

Пример 2. Скитез конкурстика осуществляют в соответстики с методикой, приведенной в примере 1, с той разминей, что в качестве активированного бис-карбонета используют бис-[2,4-ининтро(карбофеновси)]—1,3-пронандиоп (ПНКФП). Выход полкурстана 60%; "the 0,60 дв/г в м-крезойе при 25°C, С 0,5 г/дв.

Пример. 3. Синтев помуретема осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той респисей, что в качестве активированного бискарбовата используют бис-[2,4,6-трихлор (карбофеновси)]-1,3-пропандион (ТХКФП). Выход воимуретема 83%; Чер 0,61 дв/г, в м-кразоме при 25°С, С 0,5 г/дв.

Пример 4. Синтев полнуретема осуществиям в соответствии с методикой, приреденией в примере 1, с той размикей, что в качастве активированного карбовата используют био-пентаклор (карбофиков-си)-1,3-пропакцион (ПХКФП). Выкон по-лкуретема 68%; 7 пр 0,48 дв/г в м-крезоне при 25°C, С 0,5 г/дв.

Пример 5. Краствору 1,16 г (0,01 можя) гемсаметилендиамика в 16.7 мм М "М -диметицформаница добавлиот 4,20 г бис-[п -интро(карбофенскок-—1;3-бутанднова (ПНКФБ). Наблюдается резогремение режимомного раствора в резущитете экоотерыяческой реакини. Реакционкую смесь переменивают ири комиатной температуре в течение 0,5 ч, а затем при 75°С в течение З ч (полимер растворим в N , N -диметильорманиле ири компатией температуре). Реакционный раствор вынивают в вопу. Выпавший вошьер отфилогрофициот, прозначают вопой, экстрагируют водой в аппарате Соксинта и сумат. Выход 91%, 1, 0,96 да/г в м-крезове при 25°C, С 0,5 г/ди.

Пример 6. Синтез понимера осумествикот в соответствии с методикой, приведенной в примере 5, с той ими разнимей, что используют бис-физиканор (карбофенсиси)—1,3-бутандной (ПХКФБ). Выход 71%, Трр 0,43 дв/г в м-крезове при 25°C, С 0,5 г/ди.

Пример 7. Синтев поимера
55 осуществинот в соответствии с методикой,
приведенной в примере 1, с той разниней,
что реакино проводит в гексаметивосфортривмиде. Выход полиуретама 89%, "Спр

• .	_			Продолжение теблицы				
4	2	3	4	5 .	6	7	8	
днкоп	пуйм		• .	120	2,5	89	0,84	
пнкфп	ADEO		- .	25	16	94	1,06	
					• <u>• </u>	• •		

^{*} ПНКФП — бис- (n-интро(карбофенски)-1,3-пропанднон.

Применение предлагаемого способа вопучения понкуретанов обеспечивает по сравнению с известными способами высоине выходы и визкостные характеристики пеневых полнуретанов, обусновленные возможностью проведения поликонденсации в высоконовирных растворителях (например, в N , N -пиметипрормамире, гексаметипросформице) и отсутствием побочных реакций, приводилих к гибели функциональных групп; высокую гидролитическую устойчивость активированных био-карбонатов, 25 пегность транспортировки и хранения в течение продолжительного времени, отсутстиме опасности выделения газообразных продуктов и, соответственно, повышения павления; отсутствие коррозии; строго имнейную структуру полнуретанов, обусловаевную отсутствием реакции ветвлений и симв-KE; HEFECCTS OWNCTER ECKORDSEX MOROMOPOS обычной перекристеплизации; возможность синтева линейных полнуретанов с различны-пример, -\$H, -СООН, -ОН группами),обусповленную высокой селективностью актив ровенных карбонатных группировок, не взаимодействующих с указанными группы DOBKAMI.

Способ получения полиуретанов поликонденсавией в растворе производных ди-

олов с дваминами с поспедующим выда MISM DODRYPSTANCE, O T N'H Y & D M E A С Я ТЕМ, ЧТО, С ПОЛЬЮ ПОЛУЧЕНИЯ ПОЛ уретанов аннейного строения, рестворимого в органических растворителях, а темже повышения выхода и вазкостных характеристик в качестве произволими да опов используют активированные бис-карболеты двоков обказа формуна

$$- \bigcirc - NO_{2}; - \bigcirc C_{2} C_{2}; - \bigcirc C_{1} C_{2} C_{2};$$

поликонденсально проводят при 75-120°С. Источники информации,

принятые во винмание при экспертизе 1. Сауидерс Дж. и Фрин К, К. Химия понкуретанов. М., "Химия", 1968.

. 2. Морган П. У. Поликонденсационный метод синтеза полимеров. Л., "Химия" 1970, с. 256 (прототии).

Составитель С. Пурина Редактор С. Лыжова Техред Ж.Кастелевич Корректор С. Шекмар Тиреж 533 Подписное 3axas 8944/40 ВНИИЛИ Государственного комптета СССР по делем изобретений и отпрытий 113035, Москва, Ж-35, Раумская наб., д. 4/5

Филмал ППП "Патент", г. Ужгород, ул. Проектная, 4

^{* «} ГМФА — гексаметилфосфортриамил.

0,7 дя/г при 25°C в м-крезопе, С 0,5 г/дя.

Пример 8. Синтез полнуретана осуществляют в соответствии с методикой, приведенной в примере 1, с той разниций, з что в качестве катализатора в реакционную смесь вводят триэтиламии (из расчента 2,2 моля триэтиламии на 1 моль динамина). Выход полнуретана 90%, спр 1,6 ди/г в м-крезоле при 25°C, 10 С 0,5 г/дл.

Пример 9. Синтез полнуретана осуществляют в соответствии с примером 2 с той разниней, что в реакционную смесь в качестве катализатора вводят тры—15 этиламии (из расчета 2,2 моля на 1 моль двамина). Выход полнуретана 82%; 1лр 0,75 дл/г в м-крезоле при 25°C, С 0,5 г/ди;

Пример 10. Синтез полнуретана осуществиям в соответствии с примером 3, с той развиней, что в реакционную смесь в качестве катализатора вводит триотиламии (вз расчета 2,2 моля на 1 моль двамина). Выход полнуретана 88%, 1 пр 0,85 дл/г в м-крезопе при 25°C, С 0,5 г/дл.

Пример 11. Синтев помуретима осуществляют в соответствии с примером 4₁, с той размилей, что в реакционную смесь в качестве катализаторе вводят три-этиламии (из расчета 2,2 мож на 1 мож диамина). Быход 79%; 4,90,75 да/г в м-ирезопе при 25°C, C 0,5 г/да,

11 р и м е р 12. Синтев осуществлять пот в соответствии с метоцикой, примеренной в примере 1, с той жимъ разникай, что вместо гексаметиленциамина используют 4,4-диаминодифенилистам (ЛАДМ) и реакцию проводят при 120°С. Выход полимера, 89%, 1пр 0,84 да/г в м-ирезоне при 25°С, С 0,5 г/да.

Пример 13. Синтев осуществияют в соответствии с метопикой, приведенной в примере 1; с трй резницей, что попользуют N =(2-окситии)-отипещимении (ОЭДА), а поликонденсацию проводят при комнатиой температуре в течение 16 ч. Выход полимера 94%; чтр 1,06 да/г в -25 диметипформанице при 25°C, С 0,8 г/ди.

Основные харантеристики полученных полнуретаков приведены в табанав.

Активиро- ванный био-карбо- кат	Диемии	Раствори— тель (ре— акционная среда)	Катализа- тор		Температура ре- акини, °С	NOCTS	Выход, % ноо- не эко- тракия	1 top 12/1 (n 14-speco- 10 mps 25°C, C 0,5 r/sn
1	2	3	4	T	` 5	6	. 7	, 8
пнкфп*	ГМДА.	ДМФА			105	2,5	88	1,40
-ДНКФП		 .		•	105	2,5	69	0,70
тхкоп .		· • _•_			105	2,5	83	0,61
ПХКФП			· -	ţ	105	2,5	68	0,66
ПНКФБ	· _•_		. · -		75	3,0	91	0,96
ПХКФБ			· · -		75 .	3,0	71	0,43
ПНКФП*		LW0V44	· - ·		105	2 , 5	89	. 0,70
- - -	-'-	ДМФА	N(C2H5)3		105	2,5	90	1,60
днкфП -			N(CyHs)3		105	2,5	82	0,75
ТХКФЛ	-*-		N(C2H5)8		105	2,5	88	0,85
пхкфП			N(C2H5)3		105	2,5	79 .	0,75

```
2/19/1
  003515950
  WPI Acc No: 1982-67835E/ 198232
   Mfr. of polyurethane by polycondensation of diamine - using
   activated bis-carbonate diol reagent to give linear structure and
   solubility in organic solvents
  Patent Assignee: PHYSIOLOGY INST (PHYS-R)
 Inventor: KARTVELISH T M; KATSARAVA R D; ZAALISHVIL M M
 Number of Countries: 001 Number of Patents: 001
 Patent Family:
 Patent No
               Kind
                       Date
                               Applicat No
                                              Kind
                                                     Date
                                                              Week
 SU 872531
                В
                    19811015
                                                             198232 B
 Priority Applications (No Type Date): SU 2808343 A 19790807
 Patent Details:
 Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                      Filing Notes
 SU 872531
 Abstract (Basic): SU 872531 B
         Mfr. of polyurethane uses activated bis-carbonate diol (I) (as diol
     deriv.) of formula: X-O-CO-O-R-O-CO-O-X (I) (where X is ortho- or
     para-nitrophenyl, 2,4-dinitro-phenyl, 2,4,5-trichlorophenyl or
     penta-chloro-phenyl gps. R is -(CH2)2-, -(CH2)3-, -(CH2)4-,
     -(CH2)2-CH(CH3)-, CH2CH2-O-CH2CH2-) and reaction temp. 75-120 deg. C to
     give prod. with linear structure, solubility in organic solvent (e.g.
    DMF), and increased yield (69-94%) and viscosity characteristics (e.g.
     intrinsic visc. is 0.5-1.6 \, dl/g. in m-cresol). As previously, the
     process involves polycondensn. of iol deriv. and diamine.
         In an example, 4.06g activated bis-carbonate (based on
    1,3-propandiol and p-nitrophenol) are added at room temp. to a soln. of
    1.16g (0.01 moles) hexamethylenediamine in 16.6ml. N, N-dimethyl
    formamide before stirring 45 mins. at room temp. and 2.5 hrs. at 105
    deg. C. The polymeric prod. is pptd. by water. After extg. with ethanol
    the prod. is dried to give: yield 88%; intrinsic visc. 1.4 dl/g. in
    m-cresol at 25 deg. C.). Bul. 38/15.10.81. (4pp)
Title Terms: MANUFACTURE; POLYURETHANE; POLYCONDENSATION; DI; AMINE;
  ACTIVATE; DI; CARBONATE; DIOL; REAGENT; LINEAR; STRUCTURE; SOLUBLE;
  ORGANIC; SOLVENT
Derwent Class: A25
International Patent Class (Additional): C08G-071/04
File Segment: CPI
Manual Codes (CPI/A-N): A05-G
Plasdoc Codes (KS): 0016 0034 0226 0230 1299 1319 1321 1323 1325 1329 1715
  3117 1723 1727 1913 2043 2064 2152 2172 2559 2575
Polymer Fragment Codes (PF):
  *001* 013 026 046 150 151 157 163 169 170 171 172 173 200 206 207 208 225
        262 273 293 34- 344 346 355 398 512 532 537 596 689 724
```